(11)Publication number:

2001-354548

(43) Date of publication of application: 25.12.2001

(51)Int.CI.

A61K 9/10 A61K 31/522 A61K 31/7068 A61K 31/7076 A61K 47/34 A61K 47/44 A61P 31/22

(21)Application number: 2000-173485

(71)Applicant: SHISEIDO CO LTD

(22)Date of filing:

09.06.2000

(72)Inventor: BABA TAKAAKI

**OTA YOICHI** 

**ISHIDA MASAMI NISHIHAMA KYOKO** 

#### (54) EMULSIFIED COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an emulsified composition comprising a slightly soluble drug, good in dispersibility of the slightly soluble drug without causing stickiness during use and good in drug dispersion stability and emulsification stability.

SOLUTION: This emulsified composition is characterized in that the composition comprises the slightly soluble drug, an oily ingredient containing two or more kinds of higher alcohols, water and a surfactant and one kind of the higher alcohols is behenyl alcohol.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# (19)日本国特許庁(JP)

# (12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開2001-354548 (P2001-354548A) (43)公開日 平成13年12月25日(2001.12.25)

(51) Int. C1.7	識別記号		ΡI		テ-マ	'コ-ド(参考)
A 6 1 K	9/10		A 6 1 K	9/10	4C0	76
•	31/522			31/522	4C0	86
	31/7068			31/7068		
	31/7076			31/7076		
	31/708			31/708		
	審査請求 未請求 請求項の数6	OL			(全14頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願2000-173485(P2000-173485)		(71)出願人	、 00000195 株式会社		
(22)出願日	平成12年6月9日(2000.6.9)				央区銀座7丁目5	番5号
(11) [11]	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		(72)発明者	馬場隆	明	-
	•				横浜市金沢区福河 資生堂第二リサ	
	_		(72)発明者	太田陽	_	
				神奈川県	横浜市金沢区福油	哺2丁目12番1号
				株式会社	資生堂第二リサ	ーチセンター内
			(74)代理人	10008821	4	
				弁理士	生田 哲郎 (名	外1名)
						最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】乳化組成物

# (57)【要約】

【課題】 難溶性薬剤の分散性がよく、使用時にべたつかず、薬剤分散安定性及び乳化安定性がよい、難溶性薬剤含有の乳化組成物を提供すること。

【解決手段】 難溶性薬剤と、二種以上の高級アルコールを含む油性成分と、水と、界面活性剤とを含む乳化組成物であって、前記高級アルコールの一種がベヘニルアルコールであることを特徴とする乳化組成物。

# 【特許請求の範囲】

【請求項1】 難溶性薬剤と、二種以上の高級アルコー ルを含む油性成分と、水と、界面活性剤とを含む乳化組 成物であって、前記高級アルコールの一種がベヘニルア ルコールであることを特徴とする乳化組成物。

【請求項2】 難溶性薬剤が、ビダラビン、シダラビ ン、アシクロビル、パラシクロビル、ガンシクロビル、 ペンシクロビル、またはファンシクロビルである請求項 1記載の乳化組成物。

【請求項3】 さらに、水溶性高分子及び/又は水膨潤 10 性粘土鉱物を含有することを特徴とする請求項1または 2記載の乳化組成物。

【請求項4】 ベヘニルアルコールの含有量が乳化組成 物全量中0.1~10重量%である請求項1乃至3のい ずれか一項に記載の乳化組成物。

【請求項5】 ベヘニルアルコールの含有量が、他の高 級アルコールの合計量に対して重量比で1/5~5倍で ある請求項1乃至4のいずれか一項に記載の乳化組成 物。

乳化組成物が、難溶性薬剤含有外用剤で 20 【請求項6】 ある請求項1乃至5のいずれか一項に記載の乳乳化組成

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、難溶性薬剤含有の 乳化組成物に関する。さらに詳しくは、薬剤の分散性が よく、使用性に優れ、薬剤の分散安定性、乳化安定性に 優れた、難溶性薬剤含有の乳化組成物に関する。

#### [0002]

【従来の技術】抗ウイルス剤として有用なビダラビン、 シダラビン、アシクロビル等の薬剤は、水に対する溶解 性が非常に低く、かつ油等の疎水性溶媒にもほとんど溶 解しない取り扱いの難しい薬剤である。このような難溶 性の薬剤が配合された製剤を調製する場合、例えば抗ウ イルス等の効果を充分に発揮する製剤を調製することは 非常に難しいとされている。これまでワセリンなどの油 性軟膏あるいはマクロゴールなどの水性軟膏に薬剤を結 晶状態で配合しているのが現状である。

【0003】しかしながら、これらの製剤は、べたつき など使用性面で満足できるものはなかった。しかも、こ 40 用剤へ適用することができる。 れらの製剤は、40℃以上の温度では製剤が融解してし まうため、夏場や保管条件によっては製剤の融解により 結晶状態で配合されている薬剤が不均一となり、薬効あ るいは安全性の観点から問題であった。

# [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記事情に鑑 みてなされたもので、その目的は、難溶性薬剤の分散性 がよく、使用時にべたつかず、薬剤分散安定性及び乳化 安定性がよい、難溶性薬剤含有の乳化組成物を提供する ことにある。

【0005】現在までに、課題が本願とは全く異なるも のであるが、分散した油層およびその中に水、少なくと も30%(製剤の重量に基づき)の水混和性多価アルコ ールおよびアシクロビールを含有する水性層からなる哺 乳動物の皮膚または粘膜のビールス性疾病を治療するた めの水中油型局所用医薬製剤の技術が公知になっている (特公平1-48885号公報)。また、最近、ピダラ ピン(難溶性薬剤のひとつ) 0.05~5重量%、高級 アルコール3~20重量%、保湿剤3~15重量%、脂 肪酸エステル類3~20重量%、乳化剤0.1~15重 量%及び水を主な成分として含有したクリーム剤の技術 が公開された(特開2000-26302号公報)。し かしながら、これらの技術では、上記課題は解決されな

#### [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題を 解決するために鋭意研究を行った結果、特定の油分を配 合した乳化組成物を調製し、その中に難溶性薬剤を配合 したものが、難溶性薬剤の分散性がよく、使用性はべた つかず、薬剤分散安定性及び乳化安定性が優れ、上記課 題が解決されることを見出し、本発明を完成するに至っ

【0007】すなわち、本発明は、難溶性薬剤と、二種 以上の高級アルコールを含む油性成分と、水と、界面活 性剤とを含む乳化組成物であって、前記高級アルコール の一種がベヘニルアルコールであることを特徴とする乳 化組成物である。

【0008】本発明においては、難溶性薬剤として、ビ ダラビン、シダラビン、アシクロビル、パラシクロビ 30 ル、ガンシクロビル、ペンシクロビル、またはファンシ クロビルを好適に用いることができる。

【0009】本発明においては、さらに、水溶性高分子 及び/又は水膨潤性粘土鉱物を含有すると薬剤分散安定 性及び乳化安定性がさらに向上する。

【0010】上記ペヘニルアルコールの含有量は、乳化 組成物全量中0.1~10重量%が好適であり、また、 他の高級アルコールの合計量に対して重量比で1/5~ 5倍であることが好ましい。

【0011】本発明の乳化組成物は、難溶性薬剤含有外

【0012】本発明における難溶性薬剤とは、水に不 溶、または水に対する溶解性が非常に低く、かつ油等の 疎水性の溶媒にほとんど溶解しないあるいは溶解しにく い薬剤である。

# [0013]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施形態について

【0014】本発明における乳化組成物は、難溶性薬 剤、油性成分、水相成分、界面活性剤を主成分とする乳 50 化組成物である。該乳化組成物は医薬用外用剤として好



適に応用可能である。

【0015】本発明において用いられる難溶性薬剤は、 上記したように、水に不溶、または水に対する溶解性が 非常に低く、かつ油等の疎水性の溶媒にほとんど溶解し ないあるいは溶解しにくい薬剤であれば特に制限されな い。難溶性薬剤の好適な例を挙げれば、ビダラビン、シ ダラビン、アシクロビル、パラシクロビル、ガンシクロ ビル、ペンシクロビル、ファンシクロビル等の抗ウイル ス剤、ブフェキサマック、ケトブロフェン、ジクロフェ ナックナトリウム、インドメタシン等の非ステロイド薬 10 ~5/1が好ましい。この範囲を外れると優れた薬剤の 剤、酢酸デキサメタゾン、酪酸ヒドロコルチゾン、吉草 酸酢酸プレドニゾロン、プロピオン酸クロベタゾール等 のステロイド薬剤、クロトリマゾール、トルシクラー ト、硝酸ミコナゾール、グリセオフルビン等の抗真菌剤 が挙げられる。

【0016】本発明においては、難溶性薬剤を任意の一 種または二種以上を選択して用いることができる。難溶 性薬剤の配合量は、薬効が発揮できる量であればよく、 特に限定されないが、薬剤の分散性、薬剤の分散安定性 の点から乳化組成物全量中10重量%以下が好ましい。 現在使用可能な薬剤を考えれば、乳化組成物全量中 0. 005~10重量%が好ましく、より好ましくは0.0 1~8 重量%である。

【0017】本発明において乳化組成物を構成する油性 成分としては、少なくともベヘニルアルコールが含有さ れた二種以上の高級アルコールが必須成分として配合さ れる。

【0018】ベヘニルアルコール以外の高級アルコール としては、外用剤に配合できる高級アルコールであれば 特に制限されず、例えば、ラウリルアルコール、ミリス 30 ロウ、ベイベリーロウ、イボタロウ、鯨ロウ、モンタン チルアルコール、セチルアルコール、ステアリルアルコ ール、オレイルアルコールのような直鎖状アルコール、 2-デシルテトラデシルアルコール、ラノリンアルコー ル、ヘキシルドデカノール、イソステアリルアルコー ル、オクチルドデカノール、ヘキサデシルアルコール等 の分岐状アルコール、ホホパアルコールのような天然ア ルコール等が挙げられる。これらの高級アルコールは、 一種または二種以上を選択して配合される。

【0019】これらの高級アルコールのうち、特にラウ リルアルコール、セチルアルコール、ミリスチルアルコ 40 リン、マイクロクリスタリンワックス等の炭化水素系ワ ール、ステアリルアルコールが好ましい。

【0020】ベヘニルアルコールの配合量は、乳化組成 物全量中0.1~10重量%が好ましく、より好ましく は1~8重量%である。配合量が、0.1重量%未満で は、薬剤の分散安定性及び乳化安定性を保つのが難しく なる場合があり、また、使用性も不充分である。一方、 10重量%を超えると、薬剤の分散安定性及び乳化安定 性を保つのが難しくなる場合があり、また使用性も充分 でなくなる。

【0021】ベヘニルアルコール以外の高級アルコール 50 ル2-エチルヘキサノエート、2-エチルヘキサン酸セ

の配合量は、乳化組成物全量中0.1~10重量%が好 ましく、より好ましくは1~8重量%である。配合量 が、0.1重量%未満では、薬剤の分散安定性及び乳化 安定性を保つのが難しくなる場合があり、また、使用性 も不充分である。一方、10重量%を超えても同様に薬 剤の分散安定性及び乳化安定性を保つのが難しくなる場 合があり、使用性も充分でない。

【0022】ベヘニルアルコールは、ベヘニルアルコー ル以外の高級アルコール全量に対して、重量比で1/5 分散安定化及び乳化安定化効果が得られにくい。さらに 好ましくは、 $1/3\sim3/1$ であり、 $1/2\sim2/1$ が 特に好ましい。

【0023】ベヘニルアルコールを含めた全高級アルコ ールの合計量は、乳化組成物全量中0.5~12重量% が好ましい。さらに好ましくは、2~8重量%である。 配合量が、0.5重量%未満では、乳化安定性を保つの が難しくなる場合があり、また、使用性も不充分であ る。一方、12重量%を超えると、乳化組成物の乳化安 20 定性を保つのが難しくなる場合があり、好ましくない。 【0024】本発明における乳化組成物中の高級アルコ ール以外の油性成分としては、外用剤に配合できる油性 成分であれば特に制限されない。以下に該油性成分の例 を挙げる。

【0025】固形油分として、カカオ脂、ヤシ油、馬 脂、硬化ヤシ油、パーム油、牛脂、羊脂、硬化牛脂、パ ーム核油、豚脂、牛骨脂、モクロウ核油、硬化油、牛脚 脂、モクロウ、硬化ヒマシ油、シアパター等の固体状油 脂:ミツロウ、キャンデリラロウ、綿ロウ、カルナウバ ロウ、ヌカロウ、ラノリン、カポックロウ、酢酸ラノリ ン、液状ラノリン、サトウキビロウ、ラノリン脂肪酸イ ソプロピル、ラウリン酸ヘキシル、還元ラノリン、ジョ ジョパロウ(ホホパロウ)、硬質ラノリン、セラックロ ウ、POEラノリンアルコールエーテル、POEラノリ ンアルコールアセテート、POEコレステロールエーテ ル、ラノリン脂肪酸ポリエチレングリコール、POE水 素添加ラノリンアルコールエーテル等のロウ類;ポリエ チレンワックス、パラフィンワックス、セレシン、ワセ ックス:

【0026】液体油分として、アポガド油、月見草油、 ツバキ油、タートル油、マカデミアナッツ油、ヒマワリ 油、アーモンド油、トウモロコシ油、ミンク油、オリー ブ油、ナタネ油、卵黄油、ゴマ油、パーシック油、小麦 胚芽油、サザンカ油、ヒマシ油、アマニ油、サフラワー 油、綿実油、エノ油、大豆油、落花生油、茶実油、カヤ 油、コメヌカ油、シナギリ油、日本キリ油、ホホパ油、 胚芽油、ヤシ油等の液体油脂;オクタン酸セチル、セチ





チル、ジメチルオクタン酸ヘキシルデシル、エチルラウ レート、ラウリン酸ヘキシル、ミリスチン酸イソプロピ ル、ミリスチン酸2-ヘキシルデシル、ミリスチン酸ミ リスチル、ミリスチン酸セチル、ミリスチン酸オクチル ドデシル、パルミチン酸イソプロピル、2-エチルヘキ シルパルミテート、パルミチン酸2-ヘキシルデシル、 パルミチン酸2-ヘプチルウンデシル、ステアリン酸ブ チル、ステアリン酸イソセチル、イソステアリン酸イソ セチル、オレイン酸デシル、ドデシルオレエート、オレ イン酸オレイル、2-オクチルドデシルオレエート、乳 10 酸ミリスチル、乳酸セチル、リンゴ酸ジイソステアリ ル、12-ヒドロキシステアリル酸コレステリル、ヒマ シ油脂肪酸メチルエステル、NーラウロイルーLーグル タミン酸-2-オクチルドデシルエステル、コハク酸2 ーエチルヘキシル、アジピン酸ジイソプロピル、アジピ ン酸ジイソブチル、アジピン酸2-ヘキシルデシル、ア ジピン酸ジー2-ヘプチルウンデシル、セパシン酸ジエ チル、セパシン酸ジイソプロピル、セパシン酸ジプチ ル、セバシン酸ジ-2-エチルヘキシル、アゼライン酸 ジイソプロピル、ジー2-エチルヘキサン酸エチレング 20 ーテル等が挙げられる。 リコール、ジカブリン酸ネオペンチルグリコール、ジオ クタン酸ネオペンチルグリコール、アセトグリセライ ド、ジー2-ヘブチルウンデカン酸グリセリン、トリオ クタン酸グリセリン、トリイソオクタン酸グリセリン、 トリー2-エチルヘキサン酸グリセリン、トリミリスチ ン酸グリセリン、トリイソパルミチン酸グリセリン、ト リー2-ヘプチルウンデカン酸グリセライド、トリー2 ーエチルヘキサン酸トリメチロールプロパン、トリイソ ステアリン酸トリメチロールプロパン、テトラー2-エ チルヘキサン酸ペンタンエリスリトール等のエステル 油:

【0027】流動パラフィン、オゾケライト、スクワレン、プリスタン、ポリブテン等の炭化水素油;ジメチルポリシロキサン、メチルフェニルポリシロキサン、ジフェニルポリシロキサン等の鎖状ポリシロキサン;オクタメチルシクロテトラシロキサン、デカメチルシクロペンタシロキサン、ドデカメチルシクロペキサンシロキサン、ボリエーテル変性ポリシロキサン、アルキル変性ポリシロキサン、フッ素変性ポリシロキサン、アルキル変性ポリシロキサン、フッ素変性ポリシロキサンで変性ポリシロキサン、フッ素変性ポリシロキサンで変性ポリシロキサンで変性ポリシロキサンで変性ポリシロキサンで変性ポリシロキサンで変性ポリシロキサンで変性ポリシロキサンで変によりとでは、メートをは、ステアリン酸、ベヘン酸、オレイン酸、イソステアリン酸、リノレイン酸、エイコサペンタエン酸(EPA)、ドコサヘキサエン酸(DHA)等の高級脂肪酸等が挙げられる。

【0028】 高級アルコールも含めた油性成分合計の配合量は、乳化組成物全量中 $5\sim50$  重量が好ましい。さらに好ましくは、 $10\sim30$  重量%である。

【0029】本発明における乳化組成物中の水相成分と 50 酸モノイソステアリン酸ジエステル、POE硬化ヒマシ

しての水の配合量は、乳化組成物全量中10~90重量 %が好ましい。

【0030】本発明に用いる界面活性剤としては、非イ オン性、アニオン性、カチオン性、両性の界面活性剤の 何れでも用いることが可能である。非イオン性界面活性 剤としては、例えば、ソルビタンモノオレエート、ソル ピタンモノイソステアレート、ソルピタンモノラウレー ト、ソルビタンモノパルミテート、ソルビタンモノステ アレート、ソルピタンセスキオレエート、ソルピタント リオレエート、ペンター2ーエチルヘキシル酸ジグリセ ロールソルビタン、テトラー2-エチルヘキシル酸ジグ リセロールソルピタン等のソルピタン脂肪酸エステル 類、モノ綿実油脂肪酸グリセリン、モノエルカ酸グリセ リン、セスキオレイン酸グリセリン、モノステアリン酸 グリセリン、 $\alpha$ ,  $\alpha$ ' -オレイン酸ピログルタミン酸グ リセリン、モノステアリン酸グリセリンリンゴ酸等のグ リセリンポリグリセリン脂肪酸類、モノステアリン酸ブ ロピレングリコール等のブロピレングリコール脂肪酸エ ステル類、硬化ヒマシ油誘導体、グリセリンアルキルエ

【0031】さらに、例えば、POEソルピタンモノオ レエート、POEソルピタンモノステアレート、POE ソルビタンテトラオレエート等のPOEソルビタン脂肪 酸エステル類、POEソルピットモノラウレート、PO Eソルピットモノオレエート、POEソルピットペンタ オレエート、POEソルピットモノステアレート等のP OEソルピット脂肪酸エステル類、POEグリセリンモ **ノステアレート、POEグリセリンモノイソステアレー** ト、POEグリセリントリイソステアレート等のPOE 30 グリセリン脂肪酸エステル類、POEモノオレエート、 POEモノステアレート、POEジステアレート、PO Eモノジオレエート、ジステアリン酸エチレングリコー ル等のPOE脂肪酸エステル類、POEラウリルエーテ ル、POEオレイルエーテル、POEステアリルエーテ ル、POEペヘニルエーテル、POE2-オクチルドデ シルエーテル、POEコレスタノールエーテル等のPO Eアルキルエーテル類、POEオクチルフェニルエーテ ル、POEノニルフェニルエーテル、POEジノニルフ ェニルエーテル等のPOEアルキルフェニルエーテル 類、ブルロニック等のブルロニック型類、

【0032】POE・POPセチルエーテル、POE・POPOP2ーデシルテトラデシルエーテル、POE・POPセノブチルエーテル、POE・POP水添ラノリン、POE・POPグリセリンエーテル等のPOE・POPアルキルエーテル類、テトロニック等のテトラPOE・テトラPOPエチレンジアミン縮合物類、POEEマシ油、POE硬化ヒマシ油(HCO)、POE硬化ヒマシ油モノイソステアレート、POE硬化ヒマシ油モノピログルタミン酸モノイソステアリン酸ジェステル、POE硬化ヒマシ

油マレイン酸等のPOEヒマシ油硬化ヒマシ油誘導体、 POEソルピットミツロウ等のPOEミツロウ・ラノリ ン誘導体、ヤシ油脂肪酸ジエタノールアミド、ラウリン 酸モノエタノールアミド、脂肪酸イソプロパノールアミ ド等のアルカノールアミド、POEプロピレングリコー ル脂肪酸エステル、POEアルキルアミン、POE脂肪 酸アミド、ショ糖脂肪酸エステル、POEノニルフェニ ルホルムアルデヒド縮合物、アルキルエトキシジメチル アミンオキシド、トリオレイルリン酸等が挙げられる。

【0033】アニオン界面活性剤としては、例えば、セ 10 ッケン用素地、ラウリン酸ナトリウム、パルミチン酸ナ トリウム等の脂肪酸セッケン、ラウリル硫酸ナトリウ ム、ラウリル硫酸K等の高級アルキル硫酸エステル塩、 POEラウリル硫酸トリエタノールアミン、POEラウ リル硫酸ナトリウム等のアルキルエーテル硫酸エステル 塩、ラウロイルサルコシンナトリウム等のN-アシルサ ルコシン酸、N-ミリストイル-N-メチルタウリンナ トリウム、ヤシ油脂肪酸メチルタウリッドナトリウム、 ラウリルメチルタウリッドナトリウム等の高級脂肪酸ア ミドスルホン酸塩、POEオレイルエーテルリン酸ナト 20 リウム、POEステアリルエーテルリン酸等のリン酸エ ステル塩、ジー2-エチルヘキシルスルホコハク酸ナト リウム、モノラウロイルモノエタノールアミドポリオキ シエチレンスルホコハク酸ナトリウム、ラウリルポリブ ロピレングリコールスルホコハク酸ナトリウム等のスル ホコハク酸塩、リニアドデシルベンゼンスルホン酸ナト リウム、リニアドデシルベンゼンスルホン酸トリエタノ ールアミン、リニアドデシルベンゼンスルホン酸等のア ルキルベンゼンスルホン酸塩、N-ラウロイルグルタミ ン酸モノナトリウム、N-ステアロイルグルタミン酸ジ 30 ナトリウム、N-ミリストイル-L-グルタミン酸モノ ナトリウム等のN-アシルグルタミン酸塩、硬化ヤシ油 脂肪酸グリセリン硫酸ナトリウム等の高級脂肪酸エステ ル硫酸エステル塩、ロート油等の硫酸化油、POEアル キルエーテルカルボン酸、POEアルキルアリルエーテ ルカルボン酸塩、αーオレフィンスルホン酸塩、高級脂 肪酸エステルスルホン酸塩、二級アルコール硫酸エステ ル塩、高級脂肪酸アルキロールアミド硫酸エステル塩、 ラウロイルモノエタノールアミドコハク酸ナトリウム、 N-パルミトイルアスパラギン酸ジトリエタノールアミ 40 ン、カゼインナトリウム等が挙げられる。

【0034】カチオン界面活性剤としては、例えば、塩 化ステアリルトリメチルアンモニウム、塩化ラウリルト リメチルアンモニウム等のアルキルトリメチルアンモニ ウム塩、塩化ジステアリルジメチルアンモニウムジアル キルジメチルアンモニウム塩、塩化ポリ(N, N'ージ メチル-3,5-メチレンピペリジニウム),塩化セチ ルピリジニウム等のアルキルピリジニウム塩、アルキル 四級アンモニウム塩、アルキルジメチルベンジルアンモ **二ウム塩、アルキルイソキノリニウム塩、ジアルキルモ 50 ム、カラギーナン、ペクチン、カンテン、クインスシー** 

リホニウム塩、POEアルキルアミン、アルキルアミン 塩、ポリアミン脂肪酸誘導体、アミルアルコール脂肪酸 誘導体、塩化ペンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム等 が挙げられる。

【0035】両性界面活性剤としては、例えば、2-ウ ンデシル-N,N,N-(ヒドロキシエチルカルボキシ メチル) -2-イミダゾリンナトリウム、2-ココイル -2-イミダゾリニウムヒドロキサイド-1-カルボキ シエチロキシ2ナトリウム塩等のイミダゾリン系両性界 面活性剤、2-ヘプタデシル-N-カルボキシメチル-N-ヒドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン、ラウ リルジメチルアミノ酢酸ベタイン、アルキルベタイン、 アミドベタイン、スルホベタイン等のベタイン系界面活 性剤等が挙げられる。

【0036】これらの界面活性剤は、一種又は二種以上 を選択して配合される。界面活性剤の配合量は、乳化組 成物全量中、1~20重量%が好ましい。さらに好まし くは、2~10重量%である。配合量が1重量%未満の 場合は、乳化組成物の乳化安定性が充分でない。なお、 20重量%を超えて配合しても乳化安定性をさらに向上 させることはなく、かえって安全性上好ましくない。 【0037】本発明においては、上記界面活性剤のうち 非イオン性界面活性剤の配合が好ましい。中でも、PO E硬化ヒマシ油等のPOE硬化ヒマシ油系界面活性剤 と、POEラウリルエーテル、POEオレイルエーテ **ル、POEステアリルエーテル、POEペヘニルエーテ** ル、POE2-オクチルドデシルエーテル、POEコレ スタノールエーテル等のPOEアルキルエーテル系界面 活性剤とを組み合わせて用いるのが好ましい。組み合わ せて用いることにより、難溶性薬剤の分散安定性、乳化

[0038] この場合のPOE硬化ヒマシ油系界面活性 剤の配合量は、乳化組成物全量中、0.5~10重量% が好ましく、POEアルキルエーテル系界面活性剤の配 合量は、乳化組成物全量中、0.5~10重量%が好ま しい。また、両者の配合比率は、重量比で1/5~5/ 1が好ましい。

組成物の経時での高温安定性が充分になる。

【0039】本発明の乳化組成物には、上記必須成分と ともにさらに、水溶性高分子又は水膨潤性粘土鉱物を配 合することが好適である。水溶性高分子又は水膨潤性粘 土鉱物を配合すると、乳化組成物の乳化安定性、薬剤の 分散安定性がさらに向上する。特に、高温での乳化安定 性、及び薬剤分散安定性の良い乳化組成物を得ることが 可能である。

【0040】本発明に用いられる水溶性高分子として は、天然高分子、半合成高分子、合成高分子が好適に用 いられる。天然高分子としては、例えば、天然の水溶性 高分子としては、例えば、アラビアガム、トラガカント ガム、ガラクタン、グアガム、キャロブガム、カラヤガ



ド(マルメロ)、アルゲコロイド(褐藻エキス)、デン ブン (コメ、トウモロコシ、パレイショ、コムギ) 、グ リチルリチン酸、ローカストピーガム、マンアン、ガラ クトマンナン、カードラン、キサンタンガム、デキスト ラン、サクシノグルカン、ブルラン、コラーゲン、カゼ イン、アルブミン、ゼラチン等が挙げられる。

【0041】半合成の水溶性高分子としては、例えば、 カルボキシメチルデンブン、メチルヒドロキシブロピル デンブン、メチルセルロース、エチルセルロース、メチ ルヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシエチルセ 10 トリウム、ヒアルロン酸ナトリウム、アデノシンリン酸 ルロース、セルロース硫酸ナトリウム、ヒドロキシブロ ピルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウ ム(CMC)、アルギン酸ナトリウム、アルギン酸プロ ピレングリコールエステル等が挙げられる。

【0042】合成の水溶性高分子としては、例えば、ポ リビニルアルコール、ポリビニルメチルエーテル、ポリ ピニルピロリドン、カルボキシビニルポリマー (カーボ ポール)、ボリアクリル酸ナトリウム、ポリアクリルア ミド、ポリエチレンイミン、カチオンポリマー等が挙げ られる。

【0043】これらのものは1種または2種以上で用い ることができる。これらのうち特に好ましい水溶性高分 子は、キサンタンガム、カルボキシビニルボリマーであ り、これらを用いた場合に乳化及び薬剤分散安定性の向 上効果が最も顕著である。

【0044】本発明に用いられる水膨潤性粘土鉱物とし ては、例えば、ベントナイト、ケイ酸A1Mg(ビーガ ム)、ラポナイト、ヘクトライト、無水ケイ酸等が挙げ られる。これらのものは1種または2種以上で用いるこ とができる。好ましい水膨潤性粘土鉱物は、ベントナイ 30 ト、無水ケイ酸であり、これらを用いた場合に乳化及び 薬剤分散安定性の向上効果が最も顕著である。水膨潤性 粘土鉱物は、水溶性高分子と併用しても構わない。

【0045】水溶性高分子及び/又は水膨潤性粘土鉱物 の配合量は、乳化組成物全量中、0~10重量%が好ま しい。さらに好ましくは、0.05~10重量%であ る。配合量が0.05未満では乳化安定性、薬剤分散安 定性の向上効果が充分でない。また、10重量%を超え て配合しても安定性をさらに向上させることはなく、か にあり、好ましくない。

【0046】本発明の乳化組成物には、本発明の効果を 損なわない範囲で上記した成分の他に通常化粧品や医薬 品等に用いられる他の成分を配合することができる。例 えば、粉末成分、保湿剤、紫外線吸収剤、金属イオン封 鎖剤、低級アルコール、多価アルコール、糖類、アミノ 酸類、有機アミン類、pH調整剤、皮膚栄養剤、ビタミ ン類、酸化防止剤、防腐剤、香料等が挙げられる。

【0047】これらのうち、多価アルコール等の保湿剤 としては、特に限定されないが、プロピレングリコー

ル、ジブロピレングリコール、1,3-ブチレングリコ ール、ソルビトール、ペンタエリスリトール、ポリエチ レングリコール、グリセリン、果糖、トリメチルグリシ ン、乳酸ナトリウム、ピロリドンカルボン酸(ソー ダ)、ヘキシレングリコール、ジグリセリン、ポリグリ セリン、フラクトース、キシリトール、イノシトール、 マルチトール、マルトース、D-マンニット、ソルビッ ト、マピット、マルトトリオース、スクロース、グルコ ース、水アメ、ブドウ糖、乳糖、コンドロイチン硫酸ナ ナトリウム、胆汁酸塩、グルコサミン、シクロデキスト リン等が挙げられる。

【0048】保湿剤の配合量は、乳化組成物全量中20 重量%以下が好ましい。さらに好ましくは、5~15重 量%である。

【0049】本発明においては、乳化物の粒子径にかか わらず安定な乳化組成物が得られるので乳化は通常のホ モミキサーで行うことが可能である。しかし、ウルトラ ソニックホモジナイザー(米国ウルトラソニック社製) 20 のような超音波乳化機、ポリトロン乳化機(スイス国キ ネマチカ社製POLYTRON登録商標TypePT4 5/50)のような高速回転型乳化機を用いても製造す ることができる。更に、微細な乳化粒子径の乳化組成物 を得るためにはマントンガウリンホモジナイザー(米国 マントンガウリン社Type15M-8TA)やマイク ロフルイダイザー(米国マイクロフルイダイザー社Ty pelloT) のような加圧乳化機を用いることができ

【0050】本発明における乳化組成物は、難溶性薬剤 の効能を発揮し得る医薬用外用製剤として好適に応用で きる。例えば好適に応用可能なビダラビン、シダラビ ン、アシクロビルなどの抗ウイルス剤含有の外用製剤で あれば、水痘、帯状疱疹、口唇ヘルペス、性器ヘルペ ス、口内炎、扁桃炎、角膜ヘルペスなどの治療に使用で きる。投与法は、一般的な外用製剤に準じて患部に塗布 する方法がとられる。

[0051]

【実施例】以下実施例を挙げて本発明を具体的に説明す る。配合量は重量%である。実施例の説明に先立ち本発 えって系の粘度が高くなりすぎ、使用性が悪化する傾向 40 明で用いた各項目の評価試験方法及び評価基準について 説明する。

> 【0052】 (薬剤の分散性) 乳化組成物調製後、乳化 組成物の任意の部位から3ヵ所以上サンブリングし、薬 剤定量を行い、配合薬剤定量値の変動幅で評価した。 ○:いずれの個所も、定量値の変動幅が±10重量%以 内であった。

> ×:1ヵ所以上が、定量値の変動幅が±10重量%を超 えた。

【0053】(使用性(べたつき))専門パネル10名 50 の実使用テストにより、以下の評価基準により評価し

た。

る。

◎:ベたつきがないと答えた人が、10名中9名以上。

○: べたつきがないと答えた人が、10名中6~8名。

 $\triangle$ : べたつきがないと答えた人が、10名中 $3\sim5$ 名。  $\times$ : べたつきがないと答えた人が、10名中2名以下。

【0054】(薬剤の分散安定性)温度40℃または50℃、湿度75%の条件で1ヶ月保存後、乳化組成物の任意の部位から3ヵ所以上サンブリングし、薬剤定量を行い、配合薬剤定量値の変動幅で評価した。なお、医薬品製造におけるバリデーションの考え方に基づき、薬剤10定量値が±10重量%以内であることとが望まれてい

○:いずれの個所も、定量値の変動幅が±10重量%以内であった。

X:1ヵ所以上が、定量値の変動幅が $\pm10$ 重量%を超えた。

【0055】 (乳化安定性) 温度40℃または50℃、\*

\*湿度75%の条件で1ヶ月保存後、製剤の状態を肉眼観察した。なお、表1のみ、温度40℃、湿度75%の条件で3ヶ月保存後の評価を追加した。

〇: クリーム状であった。

△:クリーム状であるが、硬度が低下していた。

×:分離がみられた。

[0056]表1~表6に示す組成により実施例及び比較例の乳化組成物を製造し、上記の評価項目につき、評価した。結果を表1~表6に示す。

【0057】(製法)ベヘニルアルコールに、難溶性薬剤を加え溶解・分散した後、それに油性成分及び界面活性剤を加えて混合・攪拌し油相部を調製した。一方、精製水水相部を均一に混合したものを調製し、次いで上記油相部に添加、乳化して乳化組成物を得た。

【0058】 【表1】

	実施例				比較例		
	1	2	3	4	1	2	3
	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0
ベヘニルアルコール	1.0	2.0	3.0	4.0	_	5.0	_
セトステアリルアルコール	4.0	3.0	2.0	1.0	5.0	_	3.0
セチルアルコール	_		_	-	_	_	2.0
流動パラフィン	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0
ワセリン	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0
トリイソオクタン酸グリセリン	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
ジメチルポリシロキサン	2.0	2.0	2. 0	2.0	2.0	2.0	2.0
ラウロマクロゴール	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
HCO-60	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
モノステアリン酸グリセリン	2.5	2.5	2.5	2.5	2.5	2.5	2.5
濃グリセリン	6.0	6.0	6.0	6.0	6.0	6.0	6.0
1, 3ブチレングリコール	7.0	7.0	7.0	7.0	7.0	7.0	7.0
エチルパラベン	0.15	0.15	0.15	0.15	0.15	0.15	0.15
クエン酸	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01
クエン酸ナトリウム	0.15	0.15	0.15	0.15	0.15	0.15	0.15
精製水	残余						
薬剤の分散性	0	0	0	0	0	0	0
使用性(べたつき)	0	0	0	0	×	×	×
薬剤分散安定性(40℃)	0	.0	0	0	×	×	×
乳化安定性(40℃)	0	0	0	0	×	×	×
乳化安定性(40℃;3ヶ月)	Δ	0	0	Δ	×	×	×

【0059】表1の実施例1~4から明らかなように、本発明の乳化組成物は、薬剤の分散性がよく、使用性に優れ、高温での経時安定性も優れていることが分かる。

一方、ベヘニルアルコールが配合されない場合(比較例 50 悪く、高温での経時安定性が悪いことが分かる。

1)、ベヘニルアルコールが配合されても一種類の場合 (比較例2)、二種類以上混合でもベヘニルアルコール が配合されない場合(比較例3)は、いずれも使用性が 悪く、高温での経時安定性が悪いことが分かる。

[0060]

# \* \*【表2】

	実施例					
	5	6	7	8	9	10
ピダラピン	3.0	3. 0	3.0	3. 0	3.0	3. 0
ベヘニルアルコール	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
セトステアリルアルコール	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0
流動パラフィン	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0	5.0
ワセリン	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0
トリイソオクタン酸グリセリン	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
ジメチルポリシロキサン	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
ラウロマクロゴール	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
HCO-60	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
モノステアリン酸グリセリン	2.5	2.5	2.5	2.5	2.5	2.5
濃グリセリン	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0
1, 3ブチレングリコール	7.0	7.0	7.0	7.0	7.0	7.0
ベントナイト	0.05	_	2.0	_	10.0	_
キサンタンガム	_	0.05	_	2.0	_	10.0
エチルパラベン	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1
クエン酸	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1
クエン酸ナトリウム	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1
精製水	残余	残余	残余	残余	残余	残余
薬剤の分散性	0	0	0	0	0	0
使用性(べたつき)	0	0	0	0	0	0
薬剤分散安定性 (40℃)	0	0	0	0	0	0
乳化安定性 (40℃)	Ο.	0	0	0	0	0
薬剤分散安定性(50℃)	. O	0	0	0	0	0
乳化安定性 (50℃)	0	0	0	0	0	0

【 $0\ 0\ 6\ 1$ 】表 $2\ o$ 実施例 $5\sim 1\ 0$ から明らかなように、キサンタンガム(高分子)、ベントナイト(水膨潤性粘土鉱物)を配合した本発明の乳化組成物は、薬剤の分散性がよく、使用性に優れ、 $4\ 0$   $\mathbb C$   $\mathbb D$   $\mathbb C$   $\mathbb C$ 

※での経時安定性が優れることが分かる。 【0062】 【表3】

-	実施例					
	11	12	13	14	15	16
シダラピン	3. 0	3. 0	3.0	3. 0	3.0	3. 0
ベヘニルアルコール	2.0	2.0	2.0	2.0	.2.0	2.0
セトステアリルアルコール	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0
流動パラフィン	5.0	5.0	5.0	. 5.0	5.0	5.0
ワセリン・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0	4.0
トリイソオクタン酸グリセリン	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
ジメチルポリシロキサン	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
ラウロマクロゴール	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
HCO-60	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5

•	

	(0)			•	.,,	•
15					16	
モノステアリン酸グリセリン	2.5	2.5	2.5	2.5	2.5	2.5
濃グリセリン	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0	3.0
1,3ブチレングリコール	7.0	7.0	7.0	7.0	7.0	7.0
ベントナイト	0.05	_	0.5	-	10.0	-
キサンタンガム	_	0.05	_	0.5	-	10.0
エチルパラベン	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1
クエン酸	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1	0.1
クエン酸ナトリウム	0.1	0.1	0. i	0.1	0.1	0.1
精製水	残余	残余	残余	残余	残余	残余
薬剤の分散性	0	0	0	0	0	0
使用性(べたつき)	0	0	0	0	.🔘	0
薬剤分散安定性(40℃)	0	0	0	0	0	0
乳化安定性 (40℃)	0	0	0	0	0	0
薬剤分散安定性 (50℃)	0	0	0	0	0	0
乳化安定性 (50℃)	0	Ω	0	$\circ$	0	$\circ$

【0063】表3の実施例11~16から明らかなよう \* に、キサンタンガム(高分子)、ベントナイト(水膨潤性粘土鉱物)を配合した本発明の乳化組成物は、薬剤の 20分散性がよく、使用性に優れ、40℃及び50℃の高温\*

\*での経時安定性が優れることが分かる。 【0064】

【表4】

	実施例				
	17	18	19	20	
ブフェキサマック	5. 0	_	_		
ケトプロフェン		3.0	_		
ジクロフェナックナトリウム	_	_	2.0	_	
インドメタシン	-	_	_	1.0	
ベヘニルアルコール	2.0	2.0	2.0	2.0	
セトステアリルアルコール	3.0	3.0	3.0	3.0	
流動パラフィン	5.0	5.0	5.0	5.0	
ワセリン	4.0	4.0	4.0	4.0	
ミリスチン酸イソプロピル	2.0	2.0	2.0	2.0	
ジメチルポリシロキサン	2.0	2.0	2.0	2.0	
POE(40)モノステアレート	3.0	3.0	3.0	3.0	
モノステアリン酸グリセリン	3.0	3.0	3.0	3.0	
<b>濃</b> グリセリン	10.0	10.0	10.0	10.0	
1, 3プチレングリコール	5.0	5.0	5.0	5.0	
カルボキシピニルポリマー	0.05	0.05	0.05	0.05	
トリエタノールアミン	0.1	0.1	0.1	0.1	
ブチルパラベン	0.15	0.15	0.15	.0.15	
精製水	残余	残余	残余	残余	
薬剤の分散性	0	0	0	0	
使用性(べたつき)	0	0	0	0	
薬剤分散安定性(40℃)	0	0	0	0	
乳化安定性 (40℃)	0	0	0	0	
薬剤分散安定性(50℃)	0	0	0	0	

0

乳化安定性 (50℃)

0

0

【0065】表4の実施例17~20から明らかなように、カルボキシビニルボリマーを配合した本発明の乳化組成物は、薬剤の分散性がよく、使用性に優れ、40℃及び50℃の高温での経時安定性が優れることが分か \*

\*る。

[0066] 【表5】

0

	実施例				
	21	22	23	24	
酢酸デキサメタゾン	0.02				
酪酸ヒドロコルチゾン		0.3	_		
吉草酸酢酸プレドニゾロン			0.1	_	
プロピオン酸クロベタゾール		_	<del></del>	0.05	
ベヘニルアルコール	2.0	2.0	2.0	2.0	
ステアリルアルコール	2.0	2.0	2.0	2.0	
流動パラフィン	5.0	5.0	5.0	5.0	
ワセリン	10.0	10.0	10.0	10.0	
ポリオキシエチレンソルピタン	3.0	3.0	3.0	3.0	
モノステアレート					
モノステアリン酸グリセリン	3.0	3.0	3.0	3.0	
濃グリセリン	10.0	10.0	10.0	10.0	
1,3プチレングリコール	5.0	5.0	5.0	5.0	
キサンタンガム	0.1	0.1	0.1	0.1	
クエン酸	0.1	0.1	0.1	0.1	
クエン酸ナトリウム	0.1	0.1	0.1	0.1	
ブチルパラベン	0.15	0.15	0.15	0.15	
精製水	残余	残余	残余	残余	
薬剤の分散性	0	0	0	0	
使用性(べたつき)	0	. 🔘	0	0	
薬剤分散安定性 (40℃)	0	0	0	0	
乳化安定性(40℃)	0	0	0	0	
薬剤分散安定性 (50℃)	0	0	0	0	
乳化安定性 (50℃)	0	0	0	0	

【0067】表5の実施例21~24から明らかなように、キサンタンガムを配合した本発明の乳化組成物は、

※の高温での経時安定性が優れることが分かる。

[0068]

薬剤の分散性がよく、使用性に優れ、40℃及び50℃※40

【表6】

	実施例						
	25	26	27	28			
クロトリマゾール	1.0	_	_	_			
トルシクラート	_	1.0	_				
硝酸ミコナゾール			0.5	_			
グリセオフルピン			_	1.5			
ベヘニルアルコール	2.0	2.0	2.0	2.0			

19	(11)			特開 2 0 0 1 - 3 5 4 5 4 8 20
セタノール	2.0	2.0	2.0	2.0
流動パラフィン	5.0	5.0	5.0	5.0
ミリスチン酸イソブロピル	3.0	3.0	3.0	3.0
ポリオキシエチレンソルピタン	3.0	3.0	3.0	3.0
モノステアレート				
モノステアリン酸グリセリン	3.0	3.0	3.0	3.0
1, 3ブチレングリコール	5.0	5.0	5.0	5.0
ベントナイト	0.3	0.3	0.3	0.3
エチルパラベン	0.15	0.15	0.15	0.15
精製水	残余	残余	残余	残余 —————
薬剤の分散性	0	0	0	0
使用性(べたつき)	0	0	0	0
薬剤分散安定性(40℃)	0	0	0	0
乳化安定性 (40℃)	0	0	0	0
薬剤分散安定性(50℃)	$\sim$	$\sim$	0	0
<b>栄用力取及足圧(300)</b>	0	0	O	O

[0071]

\*記表1~6に準じて得た。いずれの乳化組成物も、薬剤

℃) での経時安定性も優れるものであった。

【0069】表6の実施例25~28から明らかなよう に、ベントナイトを配合した本発明の乳化組成物は、薬 20 の分散性がよく、使用性に優れ、高温 (40℃及び50 剤の分散性がよく、使用性に優れ、40℃及び50℃の 高温での経時安定性が優れることが分かる。

【0070】以下、実施例29~34の乳化組成物を上\*

[実施例29]

配合成分	配合量(重量%)
アシクロビル	5.0
ベヘニルアルコール	3. 0
セトステアリルアルコール	3. 0
流動パラフィン	5. 0
ワセリン	4. 0
トリイソオクタン酸グリセリン	2. 0
ジメチルポリシロキサン	2. 0
ラウロマクロゴール	1. 0
HCO-60	1. 5
モノステアリン酸グリセリン	2. 5
濃グリセリン	3. 0
1, 3プチレングリコール	7. 0
マクロゴール1500	3. 0
キサンタンガム	0. 1
エチルパラベン	0.1
クエン酸	0. 1
クエン酸ナトリウム	0.1
精製水	残余

[0072]

[実施例30]

配合成分	配合量(重量%)
アシクロビル	5. 0
ベヘニルアルコール	2. 0
セトステアリルアルコール	3. 0
流動パラフィン	5.0

22

	41		44		
	ワセリン	4. 0			
	トリイソオクタン酸グリセリン	2. 0			
	ジメチルポリシロキサン	2. 0		•	
	ラウロマクロゴール	1. 0			
	HCO-60	1. 5			
	モノステアリン酸グリセリン	2. 5			
	濃グリセリン	3. 0			
	1,3ブチレングリコール	7. 0			
	マクロゴール1500	3. 0			
	ベントナイト	0. 1			
	エチルパラベン	0. 1			
	クエン酸	0. 1			
	クエン酸ナトリウム	0. 1			
	精製水	残余			
[0073]					
	[実施例31]				
	配合成分	配合量(重量%)			
	ビダラビン	3. 0			
	ベヘニルアルコール	2. 0			
	セトステアリルアルコール	1. 0			
	流動パラフィン	5. 0			
	ホホバロウ	1. 0		2.5	
	ワセリン	2.0		·.	
	オレイルオレート	1. 0			
	ジメチルポリシロキサン	3. 0	g		
	ラウロマクロゴール	2. 0			
	HCO-60	3. 0			
	モノステアリン酸グリセリン	1. 0			
	濃グリセリン	3.0			
	1, 3プチレングリコール	7. 0			
	マクロゴール1500	3. 0			
	キサンタンガム	0. 1			
	エチルパラベン	0. 1		1	
	クエン酸	0. 1			
	クエン酸ナトリウム	0. 1			
	精製水	残余			
[0074]					
	[実施例32]	和本界 (毎月0/)			
	配合成分	配合量(重量%) 3.0			
	シダラピン ベヘニルアルコール	2. 0			
		2. 0	•		
	セトステアリルアルコール オクチルドデカノール	1. 0			
•	流動パラフィン	2. 0			
	<b>元製ハフノイン</b> ワセリン	2. 0			
	ソモリン トリイソオクタン酸グリセリン	1. 0			
	ドリインオンタン阪クリモリン	1. 0		•	

1. 0

1. 0

1. 0

1. 0

ジメチルポリシロキサン

モノステアリン酸グリセリン

ラウロマクロゴール

HCO-60

(13)

50			
濃グリセリン	,	6.	0
1, 3ブチレ	<b>シグリコール</b>	4.	0
マクロゴール	1500	3.	0
無水ケイ酸		0.	1
エチルパラへ	(ン	0.	1
クエン酸	•	0.	1
クエン酸ナト	<b>、</b> リウム	0.	1
精製水		残余	:

# [0075]

# [実施例33]

配合成分	配合量(重量%)
アシクロピル	5. 0
ベヘニルアルコール	6. 0
セトステアリルアルコール	2. 0
流動パラフィン	6. 0
ワセリン	2. 0
アジピン酸ジイソプロピル	2. 0
トリイソオクタン酸グリセリン	3. 0
ステアリン酸	1. 0
ジメチルポリシロキサン	3. 0
ラウロマクロゴール	2. 0
HCO-60	5. 0
モノステアリン酸グリセリン	1. 0
濃グリセリン ・	3. 0
1, 3プチレングリコール	7.0
マクロゴール1500	3. 0
ポリピニルピロリドン	0.1
エチルパラベン	0.1
クエン酸	0.1
クエン酸ナトリウム	0. 1
精製水	残余

# [0076]

# [実施例34]

配合成分	配合量(重量%)
ビダラビン	3. 0
ベヘニルアルコール	2. 0
ミリスチルアルコール	3. 0
ラウリルアルコール	3. 0
スクワラン	5. 0
硬化油	1. 0
ワセリン	3. 0
オリーブ油	2. 0
ジメチルポリシロキサン	3. 0
ラウロマクロゴール	5. 0
HCO-60	1. 0
モノステアリン酸グリセリン	1. 0
<b>濃</b> グリセリン	10.0
1, 3プチレングリコール	5. 0
ヒドロキシエチルセルロース	0.1
エチルパラペン	0.1



クエン酸 クエン酸ナトリウム 精製水

【0077】 [試験例] 口内炎患者に対して、実施例1の製剤を適用した。使用後1~2日で痛みが消失し、4~5日には完治した。

[0078]

【発明の効果】以上、詳述したように本発明によれば、 難溶性薬剤の分散性がよく、使用時にべたつかず、乳化\* 0.1 0.1 残余

\*組成物の乳化安定性及び薬剤の分散安定性がよい、難溶性薬剤含有の乳化組成物が得られる。特に、水溶性高分子及び/又は水膨潤性粘土鉱物を配合すると、乳化組成物の乳化安定性、薬剤の分散安定性がさらに向上する。特に、高温での乳化安定性、及び薬剤分散安定性に優れた乳化組成物を得ることが可能である。

フ		ン	1	ぺ	 **	മ	綿	≉
_	_	_	1.	٠,	_	v,	パノし	~

(51) Int. Cl. 7		識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
A 6 1 K	47/02		A 6 1 K	47/02	
	47/10			47/10	
	47/14			47/14	
	47/32			47/32	
	47/34			47/34	
	47/44			47/44	
A 6 1 P	31/22		A 6 1.P	31/22	

(72)発明者 石田 雅美

神奈川県横浜市金沢区福浦2丁目12番1号 株式会社資生堂第二リサーチセンター内

(72)発明者 西浜 京子

神奈川県横浜市金沢区福浦2丁目12番1号 株式会社資生堂第二リサーチセンター内 Fターム(参考) 4C076 AA16 BB31 CC35 DD09 DD28

DD34 DD37 DD38 DD43 DD45

DD46 EE27 FF36 FF43

4C086 AA02 CB07 EA17 EA18 MA03

MA05 NA03 ZA89 ZB33

THIS PAGE BLANK (USPTO)